HCI/FL A A \ \ \ O \ \ \

## BUNDESEPUBLIK DEUSCHLAND

PRIORITY
DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 15 DEC 1998
WIPO PCT

### Bescheinigung

Die Hoechst Aktiengesellschaft in Frankfurt am Main/ Deutschland hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Adressierbares modulares Erkennungssystem seine Herstellung und Verwendung"

am 22. September 1997 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole G 01 N, C 12 Q und H 01 L der Internationalen Patentklassifikation erhalten.

München, den 19. Mai 1998

Der Präsident, des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

eichen: <u>197 41 71</u>

"JUTKE

Hoechst Aktiengesellschaft



# Adressierbares modulares Erkennungssystem, seine Herstellung und Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Erkennungssystem enthaltend

(a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspezie B und

2

(b) mindestens eine Erkennungsspezie B, die an die Bindungskomponente A binden kann.

Arrays sind Anordnungen von immobilisierten Erkennungsspezien, die speziell in der Analytik und Diagnostik eine wichtige Rolle bei der simultanen Bestimmung von Analyten spielen. Beispiele sind Peptide-Arrays (Fodor et al., Nature 1993, 364, 555) und Nucleinsäure-Arrays (Southern et al. Genomics 1992, 13, 1008; U.S. Patent Nr. 5,632,957).

~

In der experimentellen Analytik lassen Arrays durch die lokalisierte Erzeugung von Ereignissen eine besonders einfache, schnelle und reproduzierbare Datenanalyse zu. Beispiele hierfür reichen vom physikalischen Mehrkanaldetektor bis hin zu Mikrotiterplatten in der Labormedizin.

2

Arrays dienen auch zur Speicherung und Verarbeitung von Informationen und sind das grundlegende Konstruktionselement der Nanotechnologie.

Weitere wichtige Anwendungsbereiche sind in der Biologie, Biochemie, Medizin und Pharma-kologie zu finden. So wird in EP-AI-0 461 462 ein Immunoassay beschrieben, bei dem feldartig positionierte und immobilisierte Antigene mit einem oder mehreren Antikörpern in Kontakt gebracht werden. In WO 96/01836 wird beispielsweise ein Array von DNA-Molekülen unterschiedlicher Sequenz beschrieben, der zur Detektion von Genabschnitten diente und so beispielsweise zur Diagnose pathogener Bakterien führte.

8

Immobilisierung durch supramolekulare Wechselwirkungen sind auch außerhalb der Array-Anwendungen bekannt. So können Träger mit Anti-Antikörpern über ein kovalent an den Träger ger gebundenes Antigen fixiert werden. Die Analytik von Immunoassays basiert weitgehend

33

auf Enzym-Lassays (EIAs), bei denen eine enzymatisch katalysierte Reaktion die Präsenz eines Antigen-Antikörper- oder eines Antigen-Antikörper-Antiantikörper-Komplexes anzeigt. Eine der am Komplex beteiligten Einheiten ist hierbei entweder an einem Träger immobilisiert oder selbst ein Träger, z. B. in Form von Gewebsbestandteilen.

Derartige Signalverstärkungsverfahren haben jedoch insbesondere bezüglich der Verläßlichkeit der qualitativen Aussage wie auch der Quantifizierung Nachteile. Ein besonderer Nachteil von miniaturisierten Arrays sind der Aufwand und die Kosten bei der Herstellung.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher, ein Erkennungssystem zu finden, das einfach, zuverlässig, hochselektiv und zudem billig ist.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Erkennungssystem enthaltend

(a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle für die Erkennungsspezie B und

~

(b) mindestens eine Erkennungsspezie B, die an die Bindungskomponente A binden kann.

Eine bevorzugte Ausführungsform ist ein Erkennungssystem, bei dem die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennungsspezie B in Form eines molekularen Paarungssystems erfolgt.

2

Solche Paarungssysteme sind supramolekulare Systeme nicht-kovalenter Wechselwirkung, die sich durch Selektivität, Stabilität und Reversiblität auszeichnen, und deren Eigenschaften bevorzugt thermodynamisch, d. h. durch Temperatur, pH-Wert und Konzentration beeinflußt werden. Solche Paarungssysteme können z. B. aufgrund ihrer selektiven Eigenschaften auch als "molekularer Klebstoff" für die Zusammenführung von unterschiedlichen Metallclusten zu Cluster-Verbänden mit potentiell neuen Eigenschaften verwendet werden [siehe z. B. R. L. Letsinger, et al., Nature 1996, 382, 607-9; P. G. Schultz et al., Nature 1996, 382, 609-11].

22

Daher ist es besonders vorteilhaft, wenn das Paarungssystem einen Komplex darstellt, der durch Assoziation der Bindungskomponente A mit der Erkennungsspezie B über nichte kovalente Wechselwirkungen gebildet wird. Die nicht-kovalenten Wechselwirkungen sind ingebesondere Wasserstoffbrücken, Salzbrücken, Stapelungen ("Stacking"), Metalligandierungengengerange-Transfer-Komplexe und hydrophobe Wechselwirkungen.

In einer besonderen Ausführungsform enthält das molekulare Paarungssystem gemäß der vorliegenden Erfindung eine Nucleinsäure und deren Analoga, insbesondere in Form einer Pentose, se, vorzugsweise einer Pentopyranose oder Pentofuranose. Im allgemeinen ist die Pentose ausgewählt aus einer Ribose, Arabinose, Lyxose oder Xylose. Besonders bevorzugt ist Pyranosyl-RNA (p-RNA), Nucleinsäure mit einer oder mehreren Aminocyclohexylethansäure(CNA)-Einheiten, peptidische Nucleinsäure (PNA), oder einer Nucleinsäure mit einer oder mehreren [2-Amino-4-(carboxymethyl)cyclohexyl]-Nucleobasen. Besonders bevorzugt sind Pyranosyl-Nucleinsäuren (p-NA's) und vor allem p-RNA's.

p-NA's sind im allgemeinen zur natürlichen RNA isomere Strukturtypen, bei denen die Pentose-Einheiten in der Pyranoseform vorliegen und durch Phosphodiestergruppen zwischen den Positionen C-2' und C-4' repetitiv verknüpft sind. Unter "Nucleobase" werden dabei die kanonischen Nucleobasen A, T, U, C, G, aber auch die Paare Isoguanin/Isocytosin und 2,6-Diaminopurin/Xanthin und im Sinne der vorliegenden Erfindung auch andere Purine und Pyrimidine wie Purin, 2,6-Diaminopurin, 6-Purinthiol, Pyridin, Pyrimidin, Isoguanin, 6-Thioguanin, N-Phthaloyltryptamin, Coffein, Theobromin, Theophyllin, Benzotriazol oder Acridin, verstanden, und vorzugsweise Ribopyranosyladenosin, Ribopyranosylcytosin, Ribopyranosylcytosin, Ribopyranosyl-N-phthalotryptamin, Ribopyranosyl-uracil oder deren [2-Amino-4-(carboxymethyl)-ribopyranosyl-Derivate.

2

≅

2

p-NA's, und zwar die von der Ribose abgeleitete p-RNA's, wurden zum erstenmal von Eschenmoser et al. beschrieben (Helv. Chim. Acta 1993, 76, 2161; Helv. Chim Acta 1995, 78, 1621; Angew. Chem. 1996, 108, 1619-1623). Sie bilden ausschließlich sogenannte Watson-Crick-gepaarte, d. h. Purin-Pyrimidin- und Purin-Purin-gepaarte, antiparallele, reversibel "schmelzende", quasi-lineare und stabile Duplices. Homochirale p-RNA-Stränge entgegengesetzten Chiralitätssinns paaren ebenfalls kontrollierbar und sind in der gebildeten Duplex streng nicht-helical. Diese für den Aufbau supramolekularer Einheiten wertvolle Spezifität hängt mit der relativ geringen Flexibilität des Ribopyranosephosphat-Rückgrats sowie mit der starken Neigung der Basenebene zur Strangachse und der hieraus folgenden Tendenz zu intercatenarer Basenstapelung im resultierenden Duplex zusammen und läßt sich letzlich auf die Teilnahme eines 2',4'-cis-disubstituierten Ribopyranoserings am Aufbau des Rückgrates zurückführen.

2

Diese who besseren Paarungseigenschaften machen p-NA's gegenüber DNA und RNA für die Anwendung des Aufbaus supramolekularer Einheiten zu bevorzugten Paarungssystgmen. Sie bilden ein zu natürlichen Nucleinsäuren orthogonales Paarungsystem, d. h. sie paaren nicht mit in der natürlich Form vorkommenden DNA's und RNA's, was im besonderen im diagnostischen Bereich vorteilhaft ist.

p-NA's eignen sich daher besonders für die Anwendung im Bereich der Nanotechnologie, beispielsweise zur Herstellung neuer Materialien, Diagnostika und Therapeutika sowie mikroelektronischer, photonischer bzw. optoelektronischer Bauteile und für das kontrollierte Zusammenführen, photonischen bzw. optoelektronischer Bauteile und für das kontrollierte Zusammenführen molekularer Species zu supramolekularen Einheiten, wie z. B. für den (kombinatorischen) Aufbau von Proteinassemblies [siehe z. B. A. Lombardi, J. W. Bryson, W. F. DeGrado, Biomoleküls (Pept. Sci.) 1997, 40, 495-504], da p-NA's, und besonders p-RNA's Paarungssysteme bilden, die stark und thermodynamisch kontrollierbar sind. Eine weitere Anwendung ergibt sich daher gerade im diagnostischen und drug discovery-Bereich durch die Möglichkeit, funktionelle, bevorzugt biologische Einheiten wie Proteine oder DNA/RNA-Abschnitte, z. B. mit einem p-RNA-Code zu versehen, der nicht mit den natürlichen Nucleinsäuren interferiert (siehe z. B. WO93/20242).

Die Länge der Nucleinsäure und deren Analoga ist gemäß der vorliegenden Erfindung mindestens ca. 4-50, vorzugsweise mindestens ca. 4-25, insbesondere mindestens ca. 4-15, vor allem mindestens ca. 4-10 Nukleotide.

2

Im allgemeinen ist die Bindungskomponente A an einem Träger immobilisiert.

2

•

Unter dem Begriff "immobilisiert" versteht man im Sinne der vorliegenden Erfindung die Ausbildung einer kovalenten Bindung, quasi-kovalenten Bindung oder supramolekularen, Big-dung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linear konstituierte Moleküle, insbesondere Peptide, Peptoide, Proteine, lineare Oligo- oder Polysaccharde, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Sticksteffneterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide oder Antikörper und deren funktionelle Teile. Funktionelle Teile von Antikörper sind beispielsweise Fv-Fragmente (Skerra & Plückthun (1988) Science 240, 1038), einzelkettige Fr-Fragmente (scFv; Bird et al. (1988), Science 242, 423; Huston et al. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 85, 5879) oder Fab-Fragmente (Better et al. (1988) Science 240, 1041).

ន

Die Trägerung erfolgt somit im allgemeinen kovalent, quasi-kovalent, supramolekular oder physikalisch wie magnetisch (A. R. Shepard et al. (1997) Nucleic Acids Res., 25, 3183-3185, Nr. 15), im elektrischen Feld oder durch einen Molekularsieb. Die Bindungskomponente A wird hierdurch entweder direkt an der Position des Trägers synthetisiert oder an bestimmte Positionen des Trägers "gelinkt" Beispiele sind Konjugations- und Trägerverfahren über Perjodatoxidation und reduktiver Aminierung der Schiffbase, N-Hydroxisuccinimidester von vorzugsweise Dicarbonsäurelinker, Ethylendaminphosphoamidatlinker, Mercapto-, Jodacetyloder Maleinimido-Verfähren und/oder kovalente oder nicht-kovalente Biotin-Linker-

Als Trägermaterialien eigenen sich beispielsweise Keramik, Metall, insbesondere Edelmetall, Gläser, Kunststoffe, kristalline Materialien bzw. dünne Schichten des Trägers, insbesondere der genannten Materialien, oder (bio)molekulare Filamente wie Cellulose, Gerüstproteine.

2

Eine besondere Ausführungsform ist daher ein erfindungsgemäßes Erkennungssystem, bei dem die Bindungskomponente A an einen Träger über eine kovalente Bindung, quasi-kovalente Bindung oder supramolekulare Bindung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linearkonstituierte Moleküle, insbesondere Peptide, Peptoide, Proteine, lineare oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide oder Antikörper und deren funktionelle Teile wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragmente, immobilisiert ist.

In einer weiteren Ausführungsform ist die Bindungskomponente A an definierten Stellen des Trägers, insbesondere in Form einer Matrix, immobilisiert, wobei die definierten Stellen des Trägers vorzugsweise adressiert sind

2

Gemäß dem bevorzugten Erkennungssystem wird daher ein Molekül in der mobilen (Puffer)Phase mit der entsprechenden Komplementärsequenz nur an der Position der passenden Adresse einen supramolekularen Komplex spontan ausbilden. Sind an diese mobile Komplementäradresse durch chemische (Konjugate) oder supramolekulare Verbindungsbildung (Komplexe) weitere Einheiten mit besonderen Funktionen wie z.B. der eines Antikörpers ge-

2

bunden, wat werwendeten Adressenmuster auf demselben Immobilisat-Array ein unterschiedlicher Funktionsarray aufgespannt.

Die großen Vorteile eines solchen modularen Systems sind die identische einmalige Bereitstellung der Trägereinheiten für unterschiedlichste Anwendungen und die *in situ* Erzeugung nichthaltbarer Bio-Konjugate etwa aus Proteinen, Enzymen oder lebenden Zellen und dem Paarungsrest.

Ein weiterer Vorteil ist die schrittweise Erzeugung von Substratbindungsereignis und dem meßbaren Bindungsereignis an der Trägerposition, d. h. das Substrat kann völlig ungehindergeinen ersten Komplex mit der löslichen, adressierten Komponente (Erkennungsspezie B) bilden und anschließend im Raum der Trägerposition paarend an die Bindungskomponente A immobilisieren.

des Trägers immobilisiert ist, da beispielsweise durch eine Signalverstärkung des Impedanzverhaltens von Träger-Elektroden bei Bindungssreignissen ein elektronisch lesbares Signal erzeugt wird. Entsprechende Elektrodenprozesse sind bei R. P. Andres (1996) Science, 272, 1323-1325 und entsprechende Impedanzmessungen sind bei M. Stelzle et al. (1993) J. of Physical Chem., 97, 2974-2981 beschrieben.

Als Erkennungsspezie B ist beispielsweise ein Biomolekül geeignet, welches z. B. ausgewählt ist aus einem Peptid, Protein wie Rezeptor oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine, Filamentbestandteile, oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate und deren wirksame Teile, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peptoide, Sacchanide, Nucleinsäuren.

Üblicherweise enthält das Biomolekül eine Binderegion für die Bindungskomponente A, die • vorzugsweise eine der oben beschriebenen Nucleinsäuren oder deren Analoga darstellt. Im allgemeinen wird hierbei das Biomolekül an eine ausgewählte Nucleinsäure oder Analogon dieber einen Linker gebunden. Beispielsweise eignet sich ein Uracil-basierender Linker, bei\*degth.

vorzugsweise die S-Position des Uracils modifiziern wurde, z. B. Naminoethyluracil, aber auch ein Indol-basierender Linker, vorzugsweise Tryptaminderivale, wie z. B. N-Phthaloyltryptamin.

In einer besonderen Ausführungsform enthält die immobilisierte Bindungskomponente A verschiedene Bindestellen für verschiedene Erkennungsspezien B, wodurch verschiedene Erkennungsspezien B an der Bindungskomponente A binden können.

In einer weiteren Ausführungsform ist mindestens eine weitere Erkennungsspezie B an die Bindungskomponente A immobilisiert.

.0

Daher ist ein weiteres erfindungsgemäßes Erkennungssystem dadurch gekennzeichnet, daß es (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens 2+n verschiedenen Bindestellen für mindestens 2+n verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... Bn und eine weitere von der Erkennungsspezie B1, B2 ... Bn verschiedene Erkennungsspezie B(n+3), die an die immobilisierte Bindungskomponente A immobilisiert ist, und

=

(b) mindestens (n+3) verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... B(n+3), wobei n eine ganze Zahl von 0-20, vorzugsweise 0-10, insbesondere 0-5, vor allem 0 oder 1 bedeutet.

In einer weiteren Ausgestaltung stammt die Erkennungsspezie B1, B2  $\dots$  Bn aus einer Substanzbibliothek.

2

2

Zur Strukturanalyse eines Komplexes aus einer Substanzbibliothek ist es besonders vorteilhaft, wenn die Struktur der Erkennungsspezie B(n+3) bekannt ist, und/oder die verschiedenen Erkennungsspezien B dasselbe Substrat S erkennen.

2

Das Substrat S ist im allgemeinen ausgewählt aus Moleküle, vorzugsweise Arzneistoffe und Pflanzenschutzwirkstoffe, Metaboliten, physiologische Botenstoffe, Derivate von Leitstrukturen, Substanzen, die im menschlichen oder tierischen Körper im Fall von krankhaften Veränderungen produziert oder im erhöhten Maß produziert werden, oder Übergangszustandanaloga, oder Peptide, Peptoide, Proteine wie Rezeptoren oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbe-

2

Ide, Glykoproteine, Filamentbestandteile, oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate, oder Monomere wie Heterozyklen; insbesondere Stickstoffheterozyklen, oder nichtlinear konstituierte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peptoide, Saccharide, Nucleinsäuren, Ester, Acetale oder Monomere wie Heterocyclen, Lipide, Steroide, oder Angriffsstrukturen von Pharmaka, vorzugsweise Arzneimittelrezeptoren, spannungsabhängige Ionenkanäle, Transporter, Enzyme oder Biosynthese-Einheiten von Mikroorganismen.

Substanzbibliotheken sind dem Fachmann aus dem Bereich der kombinatorischen Chemie bekannt. Beispiele sind die leicht zugänglichen Peptidbibliotheken, erzeugt durch Permutation der
Peptidsequenz. Paaren solche Bibliotheken, entstehen völlig neue Supra-Moleküle bzw. Komplexe. Die beachtliche Anzahl möglicher Komplexe beinhaltet möglicherweise Erkennungsregionen für Substrat-Moleküle, ähnlich dem Epitop eines Antikörpers. Die Ausführungsform
läßt dann ein Screening eines solchen stochastischen Bindungsereignisses zu. Ist eine der Konjugatbibliotheken an den Träger gebunden, kann durch die Codonadresse bzw. bei gleichbleibender Adresse durch seine bloße Position direkt seine Identität (z.B. die Peptidsequenz) festgelegt werden. Der Array erzeugt für einen der Paarungsstränge eine sogenannte codierte Bibliothek und vereinfacht die Komplexanalytik der supramolekularen Bibliothek.

~

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform stellt das erfindungsgemäße Erkennungssystem einen Immunoassay dar.

Ein anderer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist auch ein Verfähren zur Identifizterung eines Substrates S in einer Probe mit Hilfe des erfindungsgemäßen Erkennungssystems bed dem

23

- (a) eine Erkennungsspezie B, die das Substrat S erkennt, mit der Probe in Kontakt gebracht wird.
- 30 (b) gleichzeitig oder nacheinander mit einer immobilisierten Erkennungsspezie B in Kentakt e gebracht wird, und
- (c) die Bildung eines Komplexes aus immobilisierter Bindungskomponente A, Erkennungsspe-

gun

Insbesondere wird bei dem erfindungsgemäßen Verfahren die des Komplexes über physikalische Parameter wie Temperatur, Salze, Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge gesteuert.

oder Gleichstrode oder über eine Physikalische Meßgröße wie über Impedanzmessung
oder Gleichstrommessung.

Besondere Amplifizierungs- oder Vorkonzentrierungsschritte der Substrate werden somit für viele Anwendungen nicht benötigt, was besonders vorteilhaft ist. Die chemische und physikalische Heterogenität der Positionen vor und nach den Paarungsereignissen kann zudem mit dem direktelektronischen Verfahren sehr vorteilhaft durch Parametrisierung bzw. Eichung über die Software eliminiert werden.

Das Problem, daß wichtige Substratmoleküle für solche Anwendungen Moleküle der natürlichen Paarungssysteme DNA und RNA selbst sein können und somit mit der Adressierung in störende Wechselwirkung treten würden, wird dadurch gelöst, daß besonders stabile, selektive und nicht-natürliche Paarungssysteme, wie z. B. p-NA's, verwendet werden.

20

53

Die vorliegende Erfindung bezieht sich daher auch auf ein Verfähren, mit dem Erkennungsspecies, bevorzugt natürliche DNA- oder RNA-Stränge und Proteine, dabei bevorzugt Antikörper oder funktionelle Teile von Antikörper, durch p-NA-Abschnitte, bevorzugt p-RNA-Abschnitte, eindeutig codiert werden. Diese können dann mit den zugehörigen Codons auf einem festen Träger hybridisiert werden. Damit kann auf einem festen Träger, der in Form eines Arrays mit Codons ausgestattet ist, nur durch Einstellung von Hybridisierungsbedingungen mit immer neuen Kombinationen von Erkennungsspecies an den gewünschten Positionen immer neue, diagnostisch nützliche Arrays aufgebaut werden. Wird dann der Analty, beispielsweise eine biologische Probe wie Serum o. ä. aufgebracht, dann werden die zu detektierenden Species in einem bestimmten Muster auf dem Array gebunden, welches dann indirekt (z. B. durch Fluoreszenzmarkierung der Erkennungsspecies) oder direkt (z. B. durch Impedanzmessung am Anknüpfüngspunkt der Codons) registriert wird. Dann wird die Hybri-

disierung geeignete Bedingung aufgehoben (Temperatur, Salze, Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge), so daß wieder nur der Träger mit den Codons zurückbleibt. Dieser wird dann erneut mit anderen Erkennungsspecies beladen und wird z. B. für den gleichen Analyten für die Ermittlung eines anderen Musters verwendet. Die immer neue Anordnung von Erkennungsspecies im Array-Format und die Verwendung von p-NA's als Paarungssysteme ist gegenüber anderen Systemen, siehe z. B. WO 96/13522, besonders vorteilhaft.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren kann in einem weiteren Schritt der Komplex aus Erkennungsspezie B und Substrat S auch isoliert werden. Hierzu wird z. B. der Komplex aus
erkennungsspezie B und Substrat S nach Einfrieren des Bindungsgleichgewichts oder kovale
tes Cross-Linking von Erkennungsspezie B und Substrat S isoliert.

Das erfindungsgemäße Erkennungssystem eignet sich folglich besonders gut zum Auffinden eines Substrates S, zur Diagnose, zur Herstellung eines Katalysators und/oder zur Herstellung eines elektronischen Bauteils, insbesondere zum Auffinden, zur Optimierung und/oder zur Herstellung eines Arzneiwirkstoffes oder Pflanzenschutzwirkstoffes.

≏

Je nach den synthetisierten Adressen können somit für unterschiedliche Fragestellungen bzw. diagnostische Probleme schnell Kits zusammengestellt werden, die auf dem existierenden Codon-Array *in situ* das Testsystem durch Paarung bildet. Bevorzugt werden Biomoleküle, z. B. ganz allgemein Zell- oder Virus-Bestandteile, ganz besonders monoklonale Antikörper oder deren funktionelle Teile.

2

Die folgenden Figuren sollen die Erfindung näher beschreiben, ohne sie zu beschränken.

52



=

# **BESCHREIBUNG DER FIGUREN**

- zeigt schematisch das allgemeine Prinzip einer Erkennungsspezie, die in situ um ein zu erkennendes Substrat erzeugt wird. Die Komplexierungseinheit (Peptid) kann durch isch kontrolliert konstituierte Bindungstasche als Komplex mit dem Substrat. Die zu fixiert eine Trägermatrix bekannt sein. Hierbei bildet sich eine thermodynamisch oder kineallen B-Einheiten komplementäre Paarungseinheit A ist am Träger (immobilisiert). Fig. 1
- zeigt schematisch eine Anordnung von immobilisierten Erkennungsstrukturen (Arrays) auf einem festen Träger. Fig. 2

2

zeigt schematisch die modulare Erzeugung eines supramolekularen Arrays. Auf dem gleichen Anticodon-Träger werden durch Adressierung mit den selektiven Paarungsregionen unterschiedliche Immunoarrays aufgebaut. Fig. 3

~

zeigt schematisch den Ausbau eines Arrays mit 4 Trägerpositionen (Elektroden) und das Meßprinzip Fig. 4

2

- der Paarung der Anticodon-Codon-Moleküle. Durch Temperaturerniedrigung paaren zeigt schematisch UV-spektroskopisch und Impedanz-spektroskopisch den Nachweis die Stränge, der Pufferüberstand verarmt, die UV-Extinktion des Überstandes nimmt ab bzw. die Veränderung der Elektrodendoppelschicht wirkt auf die Impedanzmes-Fig. 5 2
- zeigt schematisch die Funktionsweise eines adressierten Immunoarrays. Lediglich Konjugat. Wird das passende Antigen zugegeben, verändert sich die Impedanz an der Elektrode 3 trägt die passende Adresse zu einem Antikörper-Paarungsstrang-Elektrode 1 anders als durch bloße Pufferveränderung an den anderen Elektroden. Fig. 6

2

22. September 1997 H26102

# **Patentansprüche**

- Erkennungssystem enthaltend
- (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Binde-
- stelle für die Erkennungsspezie B und

2

- (b) mindestens eine Erkennungsspezie B, die an die Bindungskomponente A bind kann.
- Erkennungssystem nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindung der Bindungskomponente A an die Erkennungsspezie B in Form eines molekularen Paanungssystems erfolgt. ď

~

- Erkennungssystem nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Paarungssystem einen Komplex darstellt, der durch Assoziation der Bindungskomponente A mit der Er-۳.
- kennungsspezie B über nicht-kovalente Wechselwirkungen gebildet wird. 2
- Erkennungssystem nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die nicht-kovalengen Wechselwirkungen ausgewählt sind aus Wasserstoffbrücken, Salzbrücken, Stapeligng "Stacking"), Metalligandierungen, Charge-Transfer-Komplexe und hydrophobe Wechselwirkungen. 4

2

- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 2-4, dadurch gekennzeichnet, daß das molekulare Paarungssystem eine Nucleinsäure und deren Analoga enthält. 'n.
- und deren Analoga eine Pentose, vorzugsweise eine Pentopyranose oder Pentofulandse Erkennungssystem nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß die Nucleinsäuren ø 8
- Erkennungssystem nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Pentosa ausgewählt ist aus einer Ribose, Arabinose, Lyxose oder Xylose. ۲.

2

~

 $\subseteq$ 

äure mit einer oder mehreren Aminocyclohexylethansäure(CNA)-Einheiten, peptidische Nucleinsäure (PNA), oder einer Nucleinsäure mit einer oder mehreren [2-Amino-4-Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 5-7, dadurch gekennzeichnet, daß die Nucleinsäure und deren Analoga ausgewählt ist aus Pyranosyl-RNA (p-RNA), Nucleincarboxymethyl)cyclohexyl]-Nucleobasen.

Diaminopurin, 6-Purinthiol, Pyridin, Pyrimidin, Adenin, Guanin, Isoguanin, 6-Thioguanin, Xanthin, Hypoxanthin, Thymidin, Cytosin, Isocytosin, Indol, Tryptamin, N-Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 5-8, dadurch gekennzeichnet, daß die Nukleobase der Nucleinsäure oder deren Analoga ausgewählt ist aus Purin, 2,6-Phthaloyltryptamin, Uracil, Coffein, Theobromin, Theophyllin, Benzotriazol oder Acri-Θ,

2

2

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 5-9, dadurch gekennzeichnet, daß die [2-Amino-4-Nucleinsäureanaloga ausgewählt sind aus Ribopyranosyladenosin, Ribopyranosylguanosin, Ribopyranosylthymidin, Ribopyranosylcytosin, Ribopyranosyltryptamin oder Ribopyderen oder Ribopyranosyl-uracil (carboxymethyl)ribopyranosyl]-Derivate. ranosyl-N-phthalotryptamin, 2

∽

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 5-10, dadurch gekennzeichnet, daß die Länge der Nucleinsäure und deren Analoga mindestens ca. 4-50, vorzugsweise mindestens ca. 4-25, insbesondere mindestens ca. 4-15, vor allem mindestens ca. 4-10 Nukleotide ist. Ξ

2

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, daß die 3indungskomponente A an einem Träger immobilisiert ist. 2

2

23

wählt ist aus Keramik, Metall, insbesondere Edelmetall, Gläser, Kunststoffe, kristalline Erkennungssystem nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß der Träger ausge-Materialien bzw. dünne Schichten des Trägers, insbesondere der genannten Materialien, oder (bio)molekulare Filamente, wie Cellulose, Gerüstproteine  $\Xi$ 

2

8

**±** 

lineare Oligo- oder Polysaccharide, Nucleinsäuren und deren Analoga, oder Monomere wie Heterocyclen, insbesondere Stickstoffheterocyclen, oder nichtlinear konstituierte stem nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekennzeichnet, daß die Bin-Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysacharide oder Antikörper und deren funktiodung oder supramolekulare Bindung durch Assoziation von zwei oder mehreren molekularen Spezien wie linearkonstituierte Moleküle, insbesondere Peptide, Peptoide, Proteine, nelle Teile wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragmente, dungskomponente A an einen Träger über eine kovalente Bindung, quasi-kovalente Bin-4

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 12-14, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungskomponente A an definierten Stellen des Trägers, vorzugsweise in Form einer Matrix, immobilisiert ist. 15.

Erkennungssystem nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die definierten Stellen des Trägers adressiert sind. <u>.</u>

~

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 12-16, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindungskomponente A an eine Träger-Elektrode des Trägers immobilisiert ist. 7

ន

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-17 dadurch gekennzeichnet, daß die. Erkennungsspezie B ein Biomolekül ist. <u>∞</u>

Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine, Filamentbestandteile, oder Viren, Virenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetates und deren wirksame Teile, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturälle die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder Jink. gewählt ist aus Peptid, Peptoid, Protein wie Rezeptor oder funktionelle Teile davon wie Erkennungssystem nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß das Biomolektif aus tionelle Teile davon wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Faßunterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peßtoide, Saccharide, Nucleinsäuren. 6

≗

- inzeichnet, daß die immobilisierte Bindungskomponente A verschiedene Bindestellen für verschiedene Ercennungsspezien B enthält, wodurch verschiedene Erkennungsspezien B an der Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-19, dadu dungskomponente A binden können. 20
- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-20, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine weitere Erkennungsspezie B an die Bindungskomponente A immobilisiert .<u>s</u>. 21.
- mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens 2+n verschiedenen Bindestellen für mindestens 2+n verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... Bn und eine weitere von der Erkennungsspezie B1, B2 ... Bn verschiedene Erkennungsspezie B(n+3), die an die immobilisierte Bindungskomponente A immobilisiert ist, und Erkennungssystem nach Anspruch 20 oder 21, dadurch gekennzeichnet, daß es (a) 22

2

wobei n eine ganze Zahl von 0-20, vorzugsweise 0-10, insbesondere 0-5, vor allem 0 mindestens (n+3) verschiedene Erkennungsspezien B1, B2 ... B(n+3),

<u>--</u>

Erkennungssystem nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß die Erkennungsspezie B1, B2 ... Bn aus einer Substanzbibliothek stammt. 23

2

- Erkennungssystem nach Anspruch 22 oder 23, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktur der Erkennungsspezie B(n+3) bekannt ist. 24
- Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 20-24, dadurch gekennzeichnet, daß die verschiedenen Erkennungsspezien B dasselbe Substrat S erkennen. 23 2
- Metaboliten, physiologische Botenstoffe, Derivate von Leitstrukturen, Substanzen, die ziert oder im erhöhten Maß produziert werden, oder Übergangszustandanaloga, oder Erkennungssystem nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, daß das Substrat S ausgewählt ist aus Moleküle, vorzugsweise Arzneistoffe und Pflanzenschutzwirkstoffe, m menschlichen oder tierischen Körper im Fall von krankhasten Veränderungen produ-Peptide, Peptoide, Proteine wie Rezeptoren oder funktionelle Teile davon wie die extrazelluläre Domäne eines Membran-ständigen Rezeptors, Antikörper oder funktionelle 56.

2

wie Fv-Fragmente, einzelkettige Fv-Fragmente (scFv) oder Fab-Fragemente, oder Zellbestandteile wie Lipide, Glykoproteine, Filamentbestandteile, oder Viren, VIrenbestandteile wie Kapside, oder Viroide, oder deren Derivate wie Acetate, oder Monomere wie Heterozyklen, insbesondere Stickstoffheterozyklen, oder nichtlinear konstituerte Moleküle wie verzweigte Oligo- oder Polysaccharide, oder Substanzbibliotheken wie Ensembles von sich strukturell unterscheidenden Verbindungen, vorzugsweise oligomere oder polymere Peptide, Peptoide, Saccharide, Nucleinsäuren, Ester, Acetale oder Monomere wie Heterocyclen, Lipide, Steroide, oder Angriffsstrukturen von Pharmaka, vorzugsweise Arzneimittelrezeptoren, spannungs-abhängige Ionenkanäle, Transporter, Enzyme oder Biosynthese-Einheiten von Mikroorganismen.

Erkennungssystem nach einem der Ansprüche 1-26, dadurch gekennzeichnet, daß einen Immunoassay darstellt. 27.

2

Verfahren zur Identifizierung eines Substrates S in einer Probe mit Hilfe des Erkennungssystems gemäß einem der Ansprüche 1-27, dadurch gekennzeichnet, daß **5**8

~

- (a) eine Erkennungsspezie B, die das Substrat S erkennt, mit der Probe in Kontakt gebracht wird,
- .≘ (b) gleichzeitig oder nacheinander mit einer immobilisierten Erkennungsspezie B Kontakt gebracht wird, und

2

die Bildung eines Komplexes aus immobilisierter Bindungskomponente A, Erkennungsspezie B und Substrat S nachgewiesen wird.

•

Verfahren nach Anspruch 28, dadurch gekennzeichnet, daß die Bildung des Komptexes über physikalische Parameter wie Temperatur, Salze, Lösungsmittel, elektrophoretische Vorgänge gesteuert wird. 23

2

chemische Prozesse, z. B. Redoxprozesse in der Umgebung oder an der Elektrods oger Markierung, Redoxmarkierung, Spinnmarkierung der Erkennungsspezie B nachgewiesen Verfahren nach Anspruch 28 oder 29, dadurch gekennzeichnet, daß der Kompler über wird, oder über den Komplex selbst, beispielsweise über Elektrodenprozesse wie über cine Markierung wie eine radioaktive oder fluoreszierende Markierung, enzymatische über eine physikalische Meßgröße wie über Impedanzmessung oder Gleichstrommes-ဇ္တ

8

7



- Verfahren nach einem der Ansprüche 28-30, dadurch gekennzeichnet, daß in einem weiteren Schritt der Komplex aus Erkennungsspezie B und Substrat S isoliert wird. 31.
- Verfahren nach Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß der Komplex aus Erkennungsspezie B und Substrat S nach Einfrieren des Bindungsgleichgewichts oder kovalentes Cross-Linking von Erkennungsspezie B und Substrat S isoliert wird. 32.
- stellung eines elektronischen Bauteils, insbesondere zum Auffinden, zur Optimierung Verwendung des Erkennungssystems gemäß einem der Ansprüche 1-27 zum Auffinden eines Substrates S, zur Diagnose, zur Herstellung eines Katalysators und/oder zur Herund/oder zur Herstellung eines Arzneiwirkstoffes oder Pflanzenschutzwirkstoffes. 33.

2

œ

22. September 1997 H26102

# Zusammenfassung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Erkennungssystem enthaltend

- (a) mindestens eine immobilisierte Bindungskomponente A mit mindestens einer Bindestelle
- für die Erkennungsspezie B und 2
- (b) mindestens eine Erkennungsspezie B, die an die Bindungskomponente A binden kann.

•:

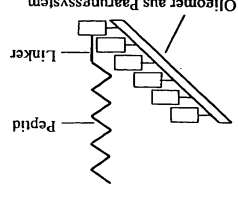












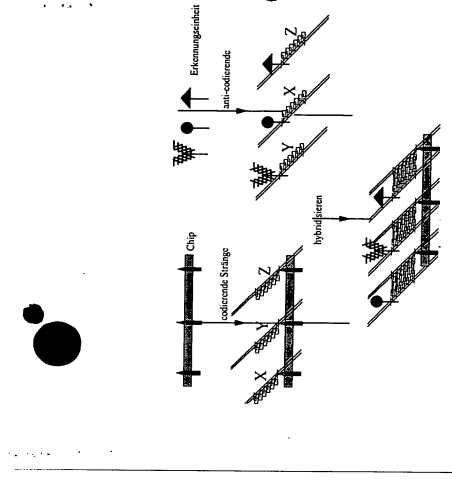
Oligomer aus Paarungssystem

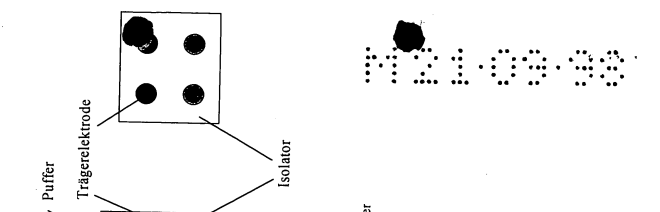
Bibliothekseinheit Bi, nicht geträgert

mit dem Substrat. konstituierte Bindungstasche als Komplex Thermodynamisch oder kinetisch kontrolliert

A, am Träger fixiert (immobilisiert) - komplementare Paarungseinheit Zu allen B-Einheiten Peptid durch die Matrix bekannt! Substrat S

Träger Matrix





 $\approx (Z(f))$ 

Idealisierter Ersatzschaltplan der Impedanzspektrometer Versuchsanordnung

Fig. 4

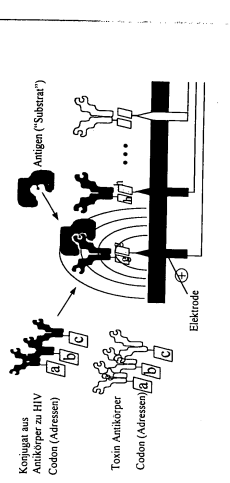
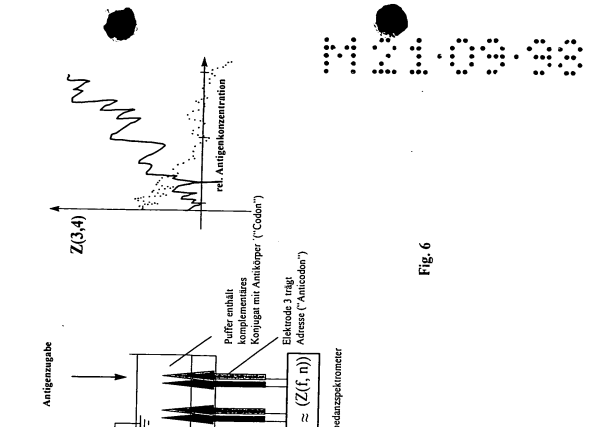
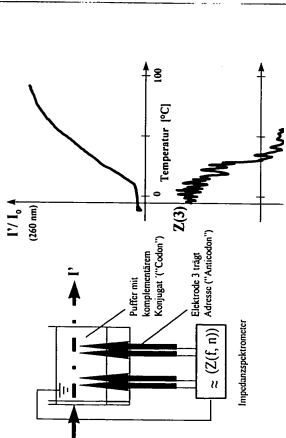


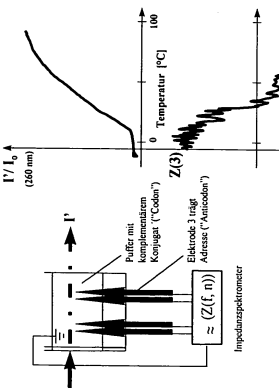
Fig. 3



Impedanzspektrometer



Antigenzugabe



THIS PAGE BLANK (USPTO)

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
✓ FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)